JP62232392A

MicroPatent Report

PRODUCTION OF L-THEREONINE AND L-ISOLEUCINE

[71] Applicant: KYOWA HAKKO KOGYO

CO LTD

[72] Inventors: KATSUMATA RYOICHI;

MIZUKAMI TORU; HARA MASAKO; KIKUCHI YASUHIRO . . .

[21] Application No.: JP61076298

[22] Filed: 19860402

[43] Published: 19871012

[No drawing]

Go to Fulltext

[57] Abstract:

PURPOSE: To improve the productivity of L-threonine or L- isoleucine, by culturing a microbial strain belonging to Corynebacterium genus, etc., in a medium and producing L-threonine or L-isoleucine in the medium. CONSTITUTION: L-threonine or L-isoleucine is produced and accumulated in a medium by culturing a microbial strain belonging to Corynebacterium genus or Brevibacterium genus having a recombinant DNA of a vector DNA and a DNA fragment carrying a genetic information participating in the synthesis of homoserine dehydrogenase and homoserine kinase of a microorganism belonging to Corynebacterium genus or Brevibacterium genus. The produced amino acid is separated from the culture product.COPYRIGHT: (C)1987, JPO&Japio

[51] Int'l Class: C12P01308 C12N00120 C12N01500 C12P01306 C12P01308 C12R00115 C12P01308 C12R00113 C12N00120 C12R00115 C12N00120 C12R00113 C12P01306 C12R00115 C12P01306 C12R00113



19 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 昭62-232392

識別記号	厅内整理番号	四公開	昭和62年(198	7)10月12日
	C-7236-4B				
	7115—4B				
	7115-4B				
	C-7236-4B※審查請求	未請求	発明の数	7	(全12頁)
	識別記号	C-7236-4B 7115-4B 7115-4B	C-7236-4B 7115-4B 7115-4B	C - 7236-4B 7115-4B 7115-4B	C-7236-4B 7115-4B

公発明の名称 レースレオニンおよびレーイソロイシンの製造法

②特 顔 昭61-76298

❷出 願 昭61(1986)4月2日

町田市成瀬2-12-3 ポプラ丘コープ6-401 勿発 明 者 勝 亦 瞭 一 **60**発 明 者 町田市旭町2-14-10 水 上 透 切発 明 者 子 原 座間市相模が丘5-40-11 蹇 弘 70条 明 者 菊 池 町田市中町3-9-9 砂発 明 者 X 徹 夫 横浜市緑区奈良町2360-17 協和解群工業株式会社 東京都千代田区大手町1丁目6番1号 砂出 頤 人

最終頁に続く

明 相 自

1.発明の名称

レースレオニンおよびレーイソロイシンの製造 法

2.特許請求の範囲

- (1) コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属する微生物のホモセリンデヒドロゲナーゼおよびホモセリンキナーゼの合成に関与する遺伝情報を担うDNA断片とベクターDNAとの組換え体DNAを保育するコリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属する微生物を培地に培養し、培養物中にLースレオニンまたはLーイソロイシンを生成でし、は培養物からLースレオニンまたはLースレオニンおよびLーイソロイシンの製造法。
- (2) ベクターが、コリネパクテリウム属およびブレビパクテリウム属に属する微生物内で複製可能なpCG1.pCG2.pCG4.pCG11.pCE51.pCE53.pCE54.pCB101およびそれらから誘導されるプラスミドから遺ばれる特許線次の範囲第1項記載の方法。

- (3) コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属する敬生物由来のホモセリンデヒドロゲナーゼおよびホモセリンキナーゼの合成に関与する遺伝情報を担うDNA断片が、コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属する宿主改生物にスレオニンまたはイソロに対する配性を付与することができるDNA断片であることを特徴とする超換え体DNA。
- (4) コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム関に属する微生物由来のホモセリンデヒドロゲナーゼおよびホモセリンキナーゼの合成に関与する遺伝情報を担うDNA断片とベクターDNAとの超換え体DNAを保有するコリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属する微生物。
- (5) 第3表で示されるホモセリンデヒドロゲナー ゼのアミノ酸配列をコードするDNA。
- (6) 第3表で示されるホモセリンキナーゼのアミ ノ酸配列をコードするDNA。
- (7) リジンを生産する能力を有するコリネバクテ リウム属またはブレビバクテリウム属に属する 微生物に、コリネバクテリウム属またはブレビ パクテリウム属に属する微生物のホモセリンデ

ヒドロゲナーゼおよびホモセリンキナーゼの合成に競与する遺伝情報を担うDNA断片を含む 組換え体DNAを導入し、得られる形質転換株 を培地に培養し、培養物中にレースレオニンま たはレーイソロイシンを生成蓄積させ、旅培養 物からレースレオニンまたはレーイソロイシン を採取することを特徴とするレースレオニンお よびレーイソロイシンの製造法。

(8) 第3表のDNA配列において、ホモセリンデヒドロゲナーゼあるいはホモセリンキナーゼをコードするオープン・リーディング・フレームの開始コドンの上液にある120塩基配列およびホモセリンキナーゼをコードするオープン・リーディング・フレームの開始コドンの下液にある60塩基配列またはそれらの一部を含む、コリネバクテリウム属およびブレビバクテリウム属に属する微生物で外来遺伝子を発現させるのに必要なDNA配列。

3.発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、コリネパクテリウム属またはプレビ パクテリウム属に属する敵生物のスレオニン生合 成に関与するホモセリンデヒドロゲナーゼ(以下 HDと略す)とホモセリンキナーゼ(以下HKと

術により青髄された菌株を用いるしースレオニン およびレーイソロイシンの製造法も知られている。 例えば、大腸菌のスレオニン生合成に係わる酸素 の遺伝情報を担うDNA断片を含む組換え体プラ スミドDNAをコリネパクテリウム関またはブレ ピパクテリウム属歯種に保有させ、旋菌株を用い てしースレオニンあるいはしーイソロイシンを発 群生産する方法が開示されている(特開昭58-126789および特開昭6.0-30693)。 また、ブレビバクテリウム属菌株のHDをコード する遺伝子(以下HD遺伝子ともいう)を含む組 換え体プラスミドDNAを保有するコリネパクテ リウム既およびブレビバクテリウム属歯種による レースレオニンおよびレーイソロイシンの製造法 も購示されている (特開昭 6 0 - 1 2 9 9 5)。 発明が解決しようとする問題点

近年、しースレオニンおよびしーイソロイシンに対する需要が増大するにつれ、これらのアミノ酸の製造法の改良がますます望まれている。本発明者らは、この課題に対処するために、組換えDNA技術によりコリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属関種のレースレオニンおよびレーイソロイシンの生産能力を向上させるべく研究を行った。

略す)の両部業をコードする遺伝子を含む組換え体 DNAをコリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属する微生物に保有させ、 接受物 中に生成 蓄積 したしっ スレオニンあるいはしーイソロイシンを提取して スレオニンおよびしースレオニンおよびしースレス はいて 有用なし マルオーンダストリーの産業分野に係り、 特に、 アルオーンがストリーの産業分野に係り、 医 エニンおよびしーイソロイシンの製造分野に関する。

従来の技術

コリネバクテリウム属やブレビバクテリウム属などの敬生物を用いる発酵法によるLースレオニンおよびLーイソロイシンを生産する方法に定異性を用いる方法がよく知られている。Lースメを生産がから誘導された必要は大力を表し、インの生産性変異やでは、アミノ酸の対象要素をいける。大力を変異なるの、例えば、特別の大力を対している。一方、このような、変異のNA技どは対に、組換えDNA技

問題点を解決するための手段

コリネパクテリウム属またはブレピパクテリウ ム隅に属する微生物のL-スレオニン生合成に係 わる酵素のうち、HDとHKの遺伝情報を同時に 含む粗換え体プラスミドDNAをコリネパクテリ クム属またはブレビバクテリウム属菌種に導入す ることにより、レースレオニンおよびレースレオ ニンを前駆体として生合成されるしーイソロイシ ンの生産能が著しく向上することを見出し、本発 明を完成するに至った。コリネパクテリウム賞ま たはブレビパクテリウム属菌種由来の遺伝子を含 む組換え体プラスミドDNAを用いるL-スレオ ニンあるいはL-イソロイシン生産菌としては、 前記のごとくHD遺伝子を適用した例が知られて いるが、HD遺伝子とHKをコードする遺伝子 (以下HK遺伝子ともいう) の両遺伝子を使用し た例は知られておらず、両遺伝子を含む組換え体 DNAがL-スレオニンおよびL-イソロイシン の生産性に類著に寄与することは、本発明により 初めて見出されたものである。

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明によれば、コリネパクテリウム属または ブレピパクテリウム属に属する敬生物のHDおよびHK両遺伝子を含むDNA断片とペクターDN Aとの組換え体DNAを保有するコリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属する改生物を培地に培養し、培養物中にしースレオニンあるいはしーイソロイシンを生成潜復させ、終培養物からしースレオニンまたはしーイソロイシンを 採取することにより、高収率でしースレオニンまたはしーイソロイシンを製造することができる。

宿主敬生物として用いるコリネバクテリウム属またはプレビバクテリウム属菌種としては、コリネ型グルタミン酸生産菌として知られる微生物は全て用いることができるが、好適には下記の菌株が使用される。

コリネパクテリウム・グルタミクム

ATCC31833

コリネパクテリウム・グルタミクム

ATCC13032

コリネパクテリウム・アセトアシドフィラム

ATCC13870

コリネパクテリウム・ハーキュリス

ATCC13868

コリネバクテリウム・リリウム

ATCC15990

ブレピパクテリウム・ディバリカツム

ATCC14020

拾級となる散生物としては、コリネ型グルタミン 酸生産館でHDおよびHK活性を有するものであ ればいかなる散生物でもよく、例えばコリネスク テリウム属またはブレビパクテリウム属にしてる 敬生物の野生株あるいはそれから誘導したしーリン を放出して、ロースリーインの協力 ができる。これらの事生 ができる。これらの事と ができるが特徴中にベニシリ を発生したように、特養中にベニシリン が理した協協はたりパチームお、強力では が理してお協した後、常法で除いてエタリールで沈殿させることにより単雄できる。

染色体 D N A から H D および H K 両遺伝子を含む D N A 断片を組み込むためのペクターとしては、コリネパクテリウム 鷹 菌種中で自律 複製できるものであれば特に限定されないが、例えば本発明者らが開発したpCG1(特開昭 5 7 - 1 3 4 5 0 0).pCG2(特開昭 5 8 - 3 5 1 9 7).pCG4.pCG1!(いずれも特開昭 5 7 - 1 8 3 7 9 9).pCE54.pCB10l(いずれも特開昭 5 8 - 1 0 5 9 9 9).pCE51(特開昭 6 0 - 3 4 1 9 7) およびpCE52.pCE53(いずれもモレキュラー・アンド・ジェネラル・ジェ

ブレビバクテリウム・フラブム

ATCC14067

ブレビバクテリウム・イマリオフィラム

ATCC14068

ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム

ATCC13869

ブレビバクテリウム・チオゲニタリス

ATCC19240

宿主敬生物としては、L-スレオニンまたはL-イソロイシン非生産性の関株を用いることもできるが、好ましくはL-スレオニン、L-イソロイシンまたはL-リジン生産性を有する菌体を用いる。L-スレオニン、L-イソロイシンまたはL-リジン生産性を有する菌体は、アミノ酸要求性変異、アナログ耐性変異またはこれらの変異を超み合わせる公知の変異誘導法によって造成できる【プレスコット・アンド・ダンズ・インダストリアル・ミクロバイオロジィ(PRESCOTT and DUNN'S INDUSTRIAL MICROBIOLOGY)第4版、ジー・リード(G. Reed)編、ザ・エー・ヴィ・アイ・パブリッシング・カンパニー(The AVI Publishing Company Inc. Conn. 1982、PP.748-801、ケイ・ナカヤマ(K. Makayama)】。

本発明において、HDおよびHK両遺伝子の供

キティクス (Mol. Gen. Genet.) 196. 175 (1984))などのプラスミドを使用することができる。プラスミドベクターは、本発明者らが特開昭 5 7 ー 1 3 4 5 0 0 あるいは特開昭 5 7 ー 1 8 6 4 8 9 に開示したように、歯体をリゾチームおよび界面活性剤で溶菌後、クリヤード・ライゼートを調製し、ポリエチレングリコールでDNAを沈殿させ、しかる後にセシウムクロライドーエチジウムプロマイド密度包配達心にかけ、CCC-DNAとして単種精製することができる。

HDおよびHK両遺伝子を含むDNA断片とベクタープラスミドとの組換え体は、染色体DNAとベクタープラスミドを制限酵素で切断した後、DNAリがーゼで処理するか、あるいはその切断末端をターミナルトランスフェラーゼやDNAポリメラーゼなどで処理した後、DNAリがーゼを作用させて結合するなどの常法(メソップ・イン・エンチモロジィ(Hethods in Bnzynology), 68 (1979))により、種々の組換え体理成物とともに生成せしめることができる。

コリネバクテリウム翼またはブレビバクテリウム翼の歯様から通常の変異操作によって誘導したホモセリン(あるいはメチオニンとスレオニン) 要求性のHD欠損変異株またはスレオニン要求性 でホモセリンを分泌生産するHK欠損変異株を上 記組換え体混成物を用いて形質転換し、ホモセリ ンまたはスレオニンに対して非要求性となった形 質転換株を選択することによって、HDおよびH K両遺伝子を組み込んだ組換え体プラスミドを取 得することができる。コリネパクテリウム属また はブレビバクテリウム調菌株の形質転換法として は、本発明者らが開発したプロトプラストを用い る方法 (特開昭 5 7 - 1 8 6 4 9 2 および特開昭 57-186489. 具体的には実施例に示す) により実施することができる。かくして得られた 組換え体プラスミドDNAの中から、HD欠損変 異株とHK欠換変異株を再度形質伝換したとき両 株の欠損形質を復帰させるものを選ぶことにより、 HDおよびHK両遺伝子を含む組換え体プラスミ ドを入手することができる。

以上のようにしてコリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属歯種の野生株の染色体DNAを供与源とした場合には、野生型のHDおよびHK両遺伝子を含む租換え体が得られ、これをコリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属 団株に保有させ、LースレオニンまたはLーイソロイシンの生産性を向上させることができる。しかしながら、コリネバクテリウム属またはブレビ バクテリウム属菌種において、スレオニン生合成に係わるHDはスレオニンでフィードバック阻害を受け、スレオニン合成を制御することが知られている(アグリカルチュラル・バイオロジカル・ケミストリィ (Agr. Biol. Chen.).38 (5).993 (1974) ので、この阻害から解除された変異型のHDをコードする遺伝子を有する組換え体プラスミドを用いる方がLースレオニンおよびLーイソロイシンの生産性は高まる。

ミドを調製できる。

従素源としてはグルコース、グリセロール、フラクトース、シュークロース、マルトース、マンノース、現粉、 取粉加水分解物、額實などの炭水化物、ポリアルコール、ビルビン酸、フマール酸、乳酸、酢酸などの各種有機酸が使用できる。 さらに改生物の資化性によって、炭化水素、アルコール類なども用いることができる。特に規模度は行適に用いられる。

変素課としてはアンモニアあるいは塩化アンモ

ニウム、硫酸アンモニウム、炭酸アンモニウム、 酢酸アンモニウムなどの各種無機および有限アン モニウム塩類あるいは尿素および他の窒素含有物 ならびにペプトン、N2ーアミン、内エキス、酵 母エキス、コーン・スチープ・リカー、カゼイン 加水分解物、フィッシュミールあるいはその消化 物、蛹加水分解物などの窒素含有物など種々のも のが使用可憐である。

さらに無機物としては、リン酸第一水素カリウム、・リン酸第二水素カリウム、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガンおよび炭酸カルシウムなどを使用する。 数生物の生育に必要とするピタミン、アミノ酸調などは、前起したような他の培地成分によって培地に供給されれば特に加えなくてもよい。

培養は護衛権表あるいは通気履粋培養などの好気的条件下で行う。培養温度は一般に20~40 でが好適である。培地のpHは中性付近に維持することが望ましい。培養期間は通常1~5日間で培地にレースレオニンおよび/またはレーイソロイシンが審積する。培養体了後、即体を除去して活性炭処理、イオン交換樹脂処理などの公知の方法で培養液からレースレオニンおよび/またはし ーイソロイシンを回収する。

かくしてコリネバクテリウム属またはプレビバクテリウム属に属する敬生物のHDおよびHK両遺伝子を含む組換え体プラスミドを保有させたコリネバクテリウム属またはプレビバクテリウム属の敬生物を用いることにより、高収率でL-スレオニンおよび/またはL-イソロイシンを生産することができる。

以下に本発明の実施例を示す。

実 施 例

(1) コリネパクテリウム・グルタミクムATCC 31833の染色体DNAとペクターpCE54 の個盤

NB 培地 (粉末ブイヨン20g、酵母エキス5g を純水1 & に含み、pH7.2 に調整した培地)で増殖したコリネバクテリウム・グルタミクムATCC31833の理培授を400mlの半合成培地SSM (グルコース20g、(NH。)。SO。10g、尿異3g、酵母エキス1g、KH。PO。1g、MgC & 2・6 H 2 O 0.4g、Fe SO。・7 H。O 10mg、Mn SO。・4~6 H 2 O 0.2 mg、Zn SO。・7 H。O 0.9 mg、Cu SO。・5 H。O 0.4 mg、Na。B。O・10 H 2 O 0.09 mg、(NH。)。Mo 10 a。

ラスミドPCG 2 (特開昭 5 8 - 3 5 1 9 7)
とエシェリシア・コリのプラスミドPGA 2 2
【ジャーナル・オブ・パクテリオロジィ (J. Bacteriol,) 140, 408 (1979)) を連結せしめ
たプラスミドである。詳しくは PCG 2 と PGA 2 2 の各々1ヶ所しかない Pst 1 切断部位で
両者を和合連結したプラスミドである (第1 図 参照)。この PCE 5 4 はその保有株コリネパクテリウム・グルタミクム ATCC 3 9 0 1 9 (ATCC 3 1 8 3 3 から誘導したリゾチーム
感受性変異を有する菌体)の培養菌体から次の
方法で単雄した。

400mlNB培地で30でで援湿培養し、OD約0.7になるまで生育させた。 歯体を集歯してES護衝板で洗浄機、リンチーム溶液10mlに整満し、37でで2時間反応させた。 反応液に5MNaCl24ml,0.5MEDTA(pH8.5)0.6ml,4%ラウリル硫酸ナトリウムと0.7MNaClからなる溶液4.4mlを順次添加し、緩やかに混和してから氷水上に15時間酸いた。溶菌物を違心管に移し、4でで60分間69.400×gの違心分離にかけ上澄液を回収した。これに選責百分率10%相当のポリエチレングリコール(pEC)6.000

4 H₂O 0.0 4 mg、ビオチン 3 0 mg およびサイアミン塩酸塩 1 mgを水 1 ℓに含み、pH 7.2 に調整した培地)に修復して 3 0 でで投資培養した。東京光電比色計で 6 6 0 n mにおける吸光度(OD)を測定し、ODが 0.2 になった時点で培養液中 0.5 単位/mlの濃度となるようにペニシリンGを添加した。さらに培養を継続し、ODが 0.6 になるまで生育させた。

培養液から菌体を集留し、TES模衡液 (0.03 Mトリス(ヒドロキシノチル) Tミノメタン (以下トリスと略す), 0.005 M EDTA (エチレンジアミン四酢酸ニナトリウム). 0.05 M NaCl.pH8.0) で洗浄後、リゾチーム溶液 (25%ショ糖。0.1 M NaCl.0.05 Mトリス, 0.8 mg/mlリゾチーム, pH8.0,以下同じ) 10mlに舒而し、37でで4時間反応を行った。集団した関体から斉藤らの方法 (Saito, H. et al.:バイオキミカ・エ・バイオフィジカ・アクタ (Biochim. Biophys. Acta), 72, 619 (1963)) に従って高分子染色体DNAを単類した。

ベクターとして用いたpCES4(特開昭58 - 105999)は、本発明者らが先に特許出 難したコリネバクテリウム・グルタミクムのブ

(半井化学薬品社験)を加え、静かに混和して 溶解後、氷水上に置いた。10時間後、1.500 ×gで10分間遠心分離してペレットを回収し た。TES級衝放5mlを加えてペレットを静か に再溶解してから1.5 cg/alェチジウムブロマ イド2.0mlを添加し、これに塩化セシウムを加 えて静かに溶解し、密度を1.580に合わせた。 この溶液を105.000×g.18℃で48時 間超遠心分離にかけ、紫外線照射下に検知され る途心チューブ下方の密度の高い位置のパンド を遠心チューブの側面から注射器で抜きとるこ とによってpCE54プラスミドDNAを分離 した。この分面液を等容量のイソプロピルアル コール被 {容量百分平 9 0 %イソプロピルアル コール、10%TES緩衝被(この混放中に飽 和溶解度の塩化セシウムを含む)〕で5回処理 してエチジウムプロマイドを抽出除去し、しか る後にTES線衝放に対して透折した。

(2) H D遺伝子とH K 遺伝子を含む D N A 断片の

上記で関数した p C E 5 4 プラスミド D N A 3 µgを含む制限酵素 S a l i 用反応液 (トリス10 m M 、M g C l 、 6 m M 、N a C l 200 m M 、p H 7.5) 60 µl に 6 単位の

Sall (宝酒造社製)を添加し、37℃で6 0分間反応後、65℃で10分間加温して反応を停止させた。一方、コリネパクテリウム・グルクミクムATCC31833の染色体DNA8 μ8を含むSall用反応液140μlに4単位のSallを添加し、37℃で60分間反応後、65℃で10分間加温して反応を停止させた。

両反応物を混合し、10倍濃度のT4リガーゼ用級価値(トリス660mM、MgCl。66mM、ジチオスレイトール100mM、pH7.6)40μl.5mM ATP40μl.
T4リガーゼ(宝酒造社製、1単位/μl)
0.3μlおよび純水120μlを加え、12℃で16時間反応させた。

このりがーゼ反応混合物をコリネバクテリウム・グルタミクムATCC31833由来のリゾチーム感受性変異なから誘導されたK53株 (本閣株はホモセリン要求性 (HD欠損) とロイシン要求性の変異を有している)の形質転換に供した。K53株は昭和60年5月23日付で工業技術院微生物工業技術研究所(微工研)にFERM アー8251として容託してある。形質転換には次のように顕璧されるプロトプラ

次いでTSMC緩衝液中に20%PEC6.000 を含む液0.8mlを添加して混合した。3分後、 RCGP培地(pH7.2)2mlを添加し、 2.500×gで5分間違心分離にかけて上澄液 を除去し、沈降したプロトプラストを1mlのR CGP培地に懸濁してから、0.2mlをカナマイシン300μg/mlを含むRCGP寒天培地 (RCGP培地に1.4%寒天を含む培地、pH 7.2)に強抹し、30℃で7日間培養した。

寒天培地上に生育したコロニーをかき集め、 生理食塩水で2回遠心洗浄後、生理食塩水1al

に懸渦した。この顔液をロイシン5 0 μg/ml およびカナマイシン2 0 μg/mlを含有する最少寒天培地Ml [グルコース 1 0 g。 NH 4 H 3 P O 6 1 g. K C 2 0.2 g. Mg S O 6・7 H 3 O 0.2 g. F e S O 6・7 H 3 O 1 0 mg. Mn S O 6・4 ~ 6 H 3 O 0.2 mg. Z n S O 6・7 H 3 O 0.9 mg. C u S O 6・5 H 3 O 0.4 mg. Na 3 B 6 O 7・1 0 H 3 O 0.0 9 mg. (NH 4) 8 M O 7 O 7 6 4 H 3 O 0.0 4 mg. ビオチン5 O μg. P ー T ミノ 安息香酸 2.5 mg. サイ T ミン塩酸塩 1 mg および寒天 1 6 g を 1 2 中に含み、 P H 7.2 に調整した培地)上に再始布して 3 0 で 3 日均禁し、ホモセリン非要求性でカナマ

ストを用いた。 K 5 3 株の種培養をNB培地に 植遊して30℃で製造培養し、ODが0.6になっ た時点で集菌した。菌体をRCGP培地(グル コース5g、カザミノ酸5g、酵母エキス2.5 g. K, HPO. 3.5 g, KH, PO. 1.5 g. MgCl2 · 6 H2O 0.4 lg. FeSO4 · 7 H.O 10 mg. Mn SO. 4 ~ 6 H.O 2 mg. Z n S O . · 7 H 2 O 0. 9 mg. (NH.) . Mo.O. . 4 H.O 0. 0 4 mg. ビオチン30μg、サイアミン塩酸塩2㎏。コ ハク酸二ナトリウム135g。ポリビニルピロ リドン(分子量10.000)30gを水1ℓに 含む培地】にlug/mlのリゾチームを含む溶液 (pH7.6)に約10°細胞/mlとなるように 怒海し、L型試験管に移して30℃で5時間級 やかに装備反応してプロトプラスト化した。

このプロトプラスト 筋液 0.5 ml を小試致管にとり、2.5 0 0 × g で 5 分間違心分離し、T S M C 延 街 液 (M g C ℓ 。 1 0 m M . C a C ℓ 。 3 0 m M . トリス 5 0 m M . ショ 糖 4 0 0 m M . p H 7.5) 1 ml に再整濁して遠心洗浄後、T S M C 延 街 液 0.1 ml に再整濁した。この歯液に 2 倍 高 濃度の T S M C 延 街 液 と上記リガーゼ 反応 液 の 1 対 1 混合液 1 0 0 μ ℓ を加えて 混和し、

イシンに耐性となった形質転換体を選択した。これらの形質転換体をNB培地で培養したの形質転換体をNB培地で培養したの同様な方法でプラスミドDNAを単雄した。形質転換体の一体から得る種制限群業での別では、各種制限研究での別では、各種制限が持した結果、PCE54の唯一のSall可断が持した結果、PCE54の唯一のSall可断が持入されたようであることがわかった。このSall可断が持入されたように第1回に示すような位置に2ヶ所のPstl可断部位と1ヶ所のEcoRl可断部位を行わた。

PChomIDNAを用い、上記と同様な方法でK53体のプロトプラストを形質転換は、カナマイシン耐性で選択された形質転換株は、同時にホモセリン非要求性を示し、それから単型されたプラスミドはPChomlと同一の構造を有していた。このことからコリネバクテリウム・グルタセクムATCC31833のHD選伝子がPChoml上にクローン化されていることが明らかとなった。

HK選伝子がpChoml上に存在すること は次のように確認した。pChomlDNAを 用いてコリネパクテリウム・グルタミクムATCC 31833から誘導したスレオニン要求性でホ モセリン生産性のHK欠損変異株K54(本菌 煉は昭和60年5月23日付で微工研にFERM P-8258として容託してある)のプロトブ ラストを形質転換した。本株のプロトプラスト は以下のようにペニシリン処理菌体から腐臭し た。NB培地での種培養 0.1mlをスレオニン 100 μg/alを含む10mlのSSM培地に接 付し30℃で接煙培養した。ODが0.15にな った時点で0.45単位/町となるようにペニシ リンGを添加した。さらに培養を続けODが0.6 になったところで集盛し、以後前記でK53株 のプロトプラストを観覧したのと同様な方法で リソチーム処理してプロトプラスト化した。形 質転換も前配と同様に行い、カナマイシン300 μg/mlを含むRCGP寒天培地で形質転換株 を選択した。カナマイシン耐性形質転換株は同 時にスレオニン非要求性であった。

この形質転換株を400mlSSM培地で扱優培養し、ODが0.2になったところで0.5単位/mlとなるようにベニションGを添加し、さらにOD約0.6まで培養し、集協した歯体から上記(1)で記載したのと同じ方法で容盛し、塩化セ

進心洗浄し生理食塩水に製剤した。歯懸剤液をカナマイシン20μg/elとαーアミノーβーヒドロキシ吉草酸(以下AHVと略す)6 mg/elを含む最少寒天培地M1に塗抹して30℃で3日間培養した。出現した1つのコロニーを純化後、前配と同様にして培養菌体からプラスミドを単離し、このプラスミドをpChoml0と命名した。

pChomlあるいはpChoml 0を保有するK53株の培養菌体を生理食塩水で適心洗浄後、約10°細胞相当の菌をAHV2mg/ml。4mg/mlおよび6mg/mlを含む最少寒天培地Miに強抹し、両株のAHV耐性度を比較した。30℃で3日間培養した結果、pChoml保有株はAHV2mg/mlを含有するM1寒天培地で生育したが、4mg/mlを含む寒天培地では生育できなかった。一方、pChoml 0保有株はAHV6mg/mlを含有するM1寒天培地でも生育した。

pChomlOは、各種制限酵素での切断解析の結果、pChomlと同一の構造を有しており、スレオニン要求性のHK欠損変異球K54の相補能も保持していた。

シウムーエチジウムブロマイド密度句配達心で プラスミドを単離した。このプラスミドを各種 制限疎業消化後、アガロースゲル電気体動で解 折した結果、pChomlと同一のプラスミド であることが確認された。

以上の結果からpChomlとしてクローニングされた3.6キロベースのSallDNA切断片にはHDおよびHK両遺伝子が存在していることが判明した。

pChomilにクローニングされた3.6キロペースのSali切断片の代表的な制限酵素に対する切断地関を第2関に示した。

(4) p C h o m l あるいは p C h o m l () を導入 した菌株によるスレオニンの生産

コリネバクテリウム・グルタミクムATCC 31833. コリネパクテリウム・ハーキュリ スATCCI3868、ブレビバクテリウム・ ラクトファーメンタムATCC13869およ びリジン生産性菌株プレピパクチリウム・フラ ブムATCC21475(チアリジン耐性)を pChomlおよびpChoml 0で形質転換 した。プロトプラストは上記22でK54株のプ ロトプラストを腐製したのと同様の方法で腐製 した。即ち、SSM培地での培養中途でペニシ リンG (0.45単位/ml)を添加して処理した 培養菌体をリゾチーム処理して調製した。プロ トプラストをプラスミドDNA1μRを用いて 前記と同様の方法で形質転換し、RCGP寒天 培地でカナマイシン耐体の形質転換機を選択し た。形質転換株から、上記(2)でK 5·4 株の p C h o m 】形質転換排からプラスミドを単維 したのと同様の方法で、プラスミドを単雄し、 各種制限酵素での切断解析により、形質転換株 がpChomlあるいはpChomlOを保有 することを確認した。

形質転換株と各々の親株のスレオニン生産試

験を次のように行った。NB培地で30℃。 1 6 時間振盪培養した贈培養 (3.5 ≈ 1 を生産培地 -[グルコース 1 0 0 g, (N H.), SO. 2 0 g. KH.PO. 0.5 g. K.H.PO. 0.5 g. Mg SO. - 7 H2O 1g. Fe SO. - 7 H2O 10 mg, MnSO. 4~6H,O 10 mg, E オチン100μgおよび炭酸カルシウム20g を水1 Lに含み、pH7.2に調整した培地) 5 mlの入った試験管に接種し、30℃で72時間 奨量培養した。培養後、培養炉液をペーパーク ロマトグラフィーにかけ、ニンヒドリン発色に よる比色定量法によりじースレオニン生成量を 測定した。結果を第1表に示す。

· 66	休	スレオニン生産量 (g/ℓ)
コリネパクテリウム・ダルタミクム	ATCC31833	0
同	ATCC31833/pChom1	0. 4
a	ATCC31833/pChom10	1. 9
コリネオクテリウム・ハーキュリス	ATCC13868	0
同	ATCC13868/pChom1	0. 6
同	ATCC13868/pCbom10	2. 2
ブレビパクテリウム・ラタトファー	1211 ATCC13869	0
网	ATCC13869/pChom1	0. 3
同	ATCC13869/pCbom1	0 1. 7
ブレビバクテリウム・フラブム	ATCC21475	0
同	ATCC21475/pChom1	0. 4
	ATCC21475/pChom10	5. 2

1

(5) pChomlあるいはpChoml()を導入 した菌株によるイソロイシンの生産

上記似と同様の方法でコリネパクテリウム・ グルタミクムFERM P-7160. ブレビ パクテリウム・フラブムATCC14D67お よびリジン生産性菌株コリネパクテリウム・グ ルタミクムFERM BP-158を形質転換

し、pChomlとpChomlOの形質転換 株を得た。形質転換株がプラスミドを保育する ことは前記と両様にして確認した。現株と形質 転換株のイソロイシン生産試験を上記(4)と同一 条件で行った。

その結果を第2表に示す。

第 2 表

Œ	快	イブロイシン生産量 (8/2)
コリネパクテリウム・グルタミクム	FERM P-7160	l. 2
同	FERM P-7160/pChom1	2. 6
同	FERM P-7160/pChom1	5. 3
ナレビパクテリウム・フラブム	ATCC14067	0
	ATCC14067/pChom1	0. 6
間	ATCC14067/pChom10	3. 7
コリネパタテリウム・ダムタミタム	FERM BP-158	0
同	FERM BP-158/pChom1	0. 9
P	FERM BP-158/pChoml	0 4.8

(6) HDおよびHK両遺伝子のサブクローニング 第2図のSmal切断部位から3ヵ所ある Pvull切断部位のうちの右端の切断部位にい たる切断片(太い黒線部分)を含む組換え体プ 「ラスミドを次のようにして取得した。

pCE54プラスミドDNAl μgを含む EcoRI用反応液(トリス188mM. MgCl, 6mM, NaCl 50mM, pH 7.5) 20 µ ℓにEcoR] (宝清造社製) を 3単位添加し、37℃で60分間反応後、70 セで15分間加湿して反応を停止させた。これ にデオキシATPとデオキシTTPを各0.05 mM添加し、大腸菌DNAポリノラーゼーラー ジフラグメント (宝酒造社製)を3単位加え、 31 ℃で30分間反応させ、10℃で15分間 加温して反応を停止させた。

一方、pChomlプラスミドDNA3μg を含むSma【用反応液(トリス】DmM、 KC & 20 mM. MgC & 2 6 mM. pH 7.5) 20 μ l に S m a l (宝酒造社製)を3単位お よびPvull(宝酒造社製)を1単位添加し、 37℃で60分間反応させた。反応物中から、 モレキュラー・クローニング (コールドスプリ ング・ハーパー・ラボラトリー、1982) 1 6 4 頁に記載されている方法を用いて、2.6キロベ ースのDNA切断片を分画、積製した。すなわ ち、反応物をアガロースゲル電気泳助にかけ、 2.6キロベースのパンドを切り出し、透析膜中

特開昭62-232392 (9)

で電気泳動することによりゲルからDNA切断片を抽出した。抽出核に3倍量のエタノールを添加し、-80℃、10分間冷却したのち、違心により沈殿を集めた。真空中でエタノールを蒸発させ、20μ2のEcoR1用反応液に溶解した。

両反応物を混合し、5 m M ATPを5 μ ℓ と T 4 り が ーゼ (宝酒 逸社 製)を1 単位 添加し、1 2 t 、1 6 時間 反応させた。 前記の方法により K 5 3 休のプロトブラストを作成し、このりがーゼ 反応物を用いて形質 転換を行った。 カナマイシン耐性かつホモセリン非要求性を示した 形質 転換体の1 株からプラスミド D N A を前記の方法により 両製した。

制限保累Pstlで切断し、アガロースゲル電気水助で解析した結果、pChom20はpChom1のSall3.6キロベース挿入断片のうち第1図に示すPstll.3キロベース断片を含む目的の2.6キロベースの領域をサブクローニングしていることがわかった。

pChom20と命名したこのプラスミド DNAを用いて、K53株およびK54株を再 皮形質転換して関べたところ、HDおよびHK 両遺伝子の相補能を有することが確認された。

その結果を第3表に示す。第3表は2615 塩基対より成るSmal-PvuIDNA断片 の塩基配列とその中に存在する2つのオープン リーディングフレーム(塩基322 から塩基1557 までおよび塩基1571から塩基2497まで)に対応 するアミノ酸配列を示している。これらのオー プンターディングフレームがそれぞれHDおよ びHK構造遺伝子に相当する。 H D およびH K 活性を、ジャーナル・オブ・バイオケミストリィ (J. Biochem.), 68, 311 (1970). 同書 71, 219 (1972) に配載されている方法で測定した結果、K 5 4 株の p C h o m 2 0 形質転換株は p C h o m 1 形質転換株と同様に、K 5 4 株の 1 6 倍の H D 活性を示し、K 5 3 株の p C h o m 2 0 形質転換株は p C h o m 1 形質転換株と同様に、K 5 3 株の 1 7 倍の H K 活性を示した。この結果から、S m a I から P v u I にいたる 2.6 キロベースの切断片上にH D および H K 遺伝子が存在することがわかった。

(7) H D および H K 両遺伝子を含む D N A 切断片の塩基配列

PChomisよびpChom20にサブクローニングされたHDおよびHK両週伝子を含むDNA切断片の全塩基配列をメソッズ・イン・エンザイモロジー101巻。20頁、1983年に配載されている方法を用いて決定した。すなわち、常法により制限降素切断地図を作成したのち、M13ファージ・ベクターにサブクローニングして一本輸DNAを顕製し、ジデオキシヌクレオチドによるチェーンターミネーション法により塩基配列を決定した。

第 3 表

•
CCCGGGTTGATATTAGATTTCATAAATATTACTAAAAATCTTGAGAGTTTTTTCCGGTTGAA
AACTAAAAAGCTGGGAAGGTGAATCGAATTTCGGGGCTTTAAAGCAAAAATGAACAGCTT
180 GGTCTATAQTGGCTAGGTACCCTTTTTBTTTTGGACACATDTAQGGTGGCCGAAACAAAO
748 TAATAGGACAACACDETCGACCDCGATTATYTYTYGGAGAATCATGACCTCAGCATCTGC
200 CCCAAGCYTTAACCCEGGCAAGGTCCCGGCTCAGCAGTCDGAATTGCCCTTTTAGGATTC
340 GGAACAGTEGGCACTBAGBTGATGCDTCTGATGACCDAGTACGGTGATGAACTTGCDCAC His RAngle with a thing leaf you group of the wat shi is
420 CGCATTGGT00CCCACTGGAGGTTCGTGGCATTOCTGTTTCTGATATCTCAAAGCCACGT Arof1eG1yG1yProleuG1uVa1AroG1y11eA1eVe1SerAmef1eSerLymProkry
490 GANGGCGTTGCACCTGAGCTGCACTGAGGACGCTTTTGCACTCATCGAGCCCCAGGAT G1uG1yVolA1aProd1uLouLouThrd1uAopA1aPhaA1aLou11od1uArod1uAbo
940 TITGACATCBTCGTTGAGGTTATCGGCGGCATTGAGTACCCACGTGAGGTAGTTCCCCCA Valdao[levalvalGluva][lag]gd;]talDat]graproargiluvalvallaala
GCTCTBAAGGCCBGCAAGTETGTTGTTACCCCCAATAAGGCTCTTGTTGCAGATCACTCT AlsteulysalsGlylysServeivalthralsAanlysalsLeuvslalsAachtsSer
669 CTOPADETTOSTORTOSARAGESDAAGESDAAGESTAGESTAGESTAGGESDAAGES LAVI LAVIDAGESTAGESTAGESTAGESTAGESTAGESTAGESTAGEST
770 BEAGGEGEAATTECAGTGGTTGGCECACTGCGTCGETECETGGCTGGGATCAGATEAG AlaGlyAlalleProValValGlyProLeuAroArgSarLeuAlaGlyAacGinTlaGla
780 TCTOTGATGGGCATCOTTAACGGCACCACCAACTTCATCTTGGACGCCATGGATCCCACC ServalMetGlylleVelAanGlyThrThrAanPhallaLouAssAlaMetAasSarThr
840 GGCGCTGACTATGCAGATTCTTTGGCTGAGGCAACTCGTTTGGGTTACGCCGAAGCTGAT GlyAloAsoTyrAloAsoSorLeuAloGTuAloTbrArgLouGlyTyrAloGluAloAso
900 CEAACTGCAGACGTCGAAGGCCATGACGCCGCATCCAAGGCTGCAATTTTGGCATCCATC

特開昭62-232392 (10)

PChomlDNA laceさけind四用 反応液(トリス 1 0 m M 、M g C l 。 6 m M . NaCl 60mM. pH7.5) 20ml Hind 四(宝酒造社製)を3単位添加し、37七で60 分間反応後、70℃で15分間加温し反応を停止 させた。これにデオキシATP、デオキシGTP、 デオキシCTP、デオキシTTPを各0.05mM 添加し、大腸関DNAポリノラーゼーラージフラ グメント(宝荷遊社製)を3単位加え、3?セで 30分間反応後、70℃で15分間加温し反応を 停止させた。これに1㎡の2M NaClを加え、 さらにSaℓ~(宝酒造社製)を3単位加え、 37℃、1時間反応させた後、反応物をアガロー スゲル電気泳動にかけ、低に配した方法で2.5キ ロベースの断片を精製し、20㎡のHindⅢ用 反応液に溶解した。

一方、PCE54プラスミドDNA1 概を含む EcoR1用反応液20 MにEcoR1を3単位 添加し、37でで50分間反応後、70でで15 分間加温して反応を停止させた。これにデオキシ ATPとデオキシTTPを各0.05 m M 添加し、 大腸菌DNAポリノラーゼーラージフラグメント を3単位加え、37でで30分間反応させ、70 でで15分間加温して反応を停止させた。これに 1 成の 2 M Na C L を加え、さらに Sa L L 3 単位を加え、3 7 でで L 時間反応させた後、反応物を ア がロースゲル電気泳動にかけ、(6)に記した方法で 1 2.5 キロベースの断片を精製し、2 0 成の H ind 皿用反応液に 公解した。

GBTGCCCGGCGCGTTBAGTGGTTTAGTTCCAGCTG

両DNA切断片の溶液を混合し、5mM ATP を1 はとて4リガーゼを1単位添加し12でで16時間反応させた。前記と同様にK54株のプロトプラストを調製し、このリガーゼ反応物を用いて形質転換を行った。カナマイシン耐性・スレオニン非要求性を示した形質転換株の一様から、プラスミドDNAを前記の方法で調製した。PChom21と命名したこのプラスミドDNAはSall 3.6キロベース断片をサブクローン化していることを制限疎素による解析で確認した。

K 5 4 株の p C h o m 2 0 あるいは p C h o m 2 1 保有株の H D および H K 活性をジャーナル・オブ・パイオケミスト 9 ィ (J. Biochem.), 68, 311 (1970) および 同書 71, 219 (1972) に記載されている方法で 副定した結果、 p C h o m 2 1 保有株の H D 活性は p C h o m 2 0 の 1 5 分の 1 以下であったが、 H K 活性は 6 分の 5 以上保有され

特開昭62-232392 (11)

第 4 表

ていた。このことから、HDの完全発現にはHDの開始コドン上流75ペースに存在するHind 皿切断部位よりも上流の領域が必要であることが 判明した。

第4表に示すように、HD遺伝子のオープルとリーディング・フレームの開始コドンの上流とというでは、HD遺伝子のオープン・リーディング・フレームの開始コドンの上流(HD遺伝子のオープン・フレームのC末端領域)の120が存在し、こらにHK遺伝子の発現に必要である。さらにHK遺伝子の発現に必要である。さらにHK遺正ですが、フレームの終止ですが、ロボープにはまり、カーでは、サーブである。とは対したというでは、Mのにははびブレーと考えられる。

第4表には上段にHD、下段にHKの配列を示してある。下線部が共通配列である。DNA配列の下に開始コドンから5銭基目までのアミノ酸配列を示した。HK開始コドン上流のStpはHDの停止コドンを示している。

第5表には、HKのC末端DNA配列と4残基のアミノ酸配列を示してある。

ind @

#D : CGATTATTTTTGGA<u>GAATC</u>ATGACCICAGCAT<u>CTGCCCCAAG</u>CTT<u>IAA</u>

CCCCGGCAAGGTCCCGGC

HK: TCACCCACTCTGCGCTGGAATCTGATCTTTCCCGCACCGTTGAA<u>CTGC</u>
TGAAGGCTAAGCCTTGTTG

ICAGCAGICGGAATAGECCTTTTAGGATTCGGAACAGTCGGCACIGAG
GTGATGCGTCTGATGACC
Netargleuhetthr

TTAAGGCAATCAACAGIGTGATCCGCCCCGAAAGGGACTAATTTTACTGA
CATGGCAATTGAACTG
MetAlalleGluLew

第 5 费

GTTAACCAACCTTAGGCCCAACAAGG<u>AAGCCCCCTTC</u>GAATCAA<u>GAAGGGGGCCTT</u> ValasnGlnProStp ATTAGTGAGCAA

発明の効果

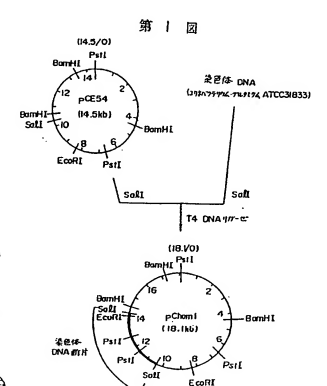
本発明によれば、コリネバクテリウム図およびブレビバクテリウム図に属する敬生物のスレオニン生合成に関与するHDおよびHKの遺伝流報を担うDNAとベクタープラスミドとの組換え体DNAを保有させることにより、コリネバクテリウム図部はにおけるしてはないはそれを前型体として生合成されるLーイソロイシンの生産性を付与あるいは向上させることができる。

4.図面の簡単な説明

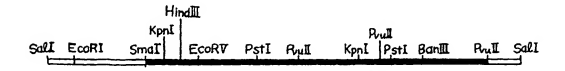
第1図はpChomlの制限酵素Sall.
Pstl. EcoRlおよびBamHlの切断地図とその作製工程を示す。プラスミドの分子豊はキロベース(Kb)で表示されている。pChomlの太い実被部分の染色体DNA断片上にHDおよびHK両遺伝子が含まれている。

第2図は、pChoml上にクローニングされた3.6キロベースのSaℓi切断片の代表的な制限酵素に対する切断地図を示す。

特許出關人(102)協和館郡工業株式会社 代表者 加 顧 幹 夫



第 2 図



第1頁の続き 動Int_Cl_		識別記号	庁内整理番号
		DECORPORATE OF	77 门亚州 7
//(C 12 P C 12 R	13/08		
	1:15)		
(C 12 P	13/08		
C 12 R	1:13)		
(C 12 N	1/20		
C 12 R	1:15)		
(C 12 N	1/20		
C 12 R	1:13)		
(C 12 P	13/06		
C 12 R	1:15)		
(C 12 P	13/06		
C 12 R	1:13)		
	,		